# 98-0253/K-1415

- 19. Japan Patent Office (JP)
- Unexamined Patent Gazette (A)
- Unexamined Patent Application [Kokai] 3-54143
- 11. 43. Unexamined Publication Date: March 8, 1991

ID Office 51. Int. Cl.<sup>5</sup> No. Control No. C 04 B 35/00 C 22 C 1/05  $\mathbf{E}$ 8924-4G L 7619-4K

Number of Inventions: 2 Examination Not Requested Yet (9 pages total in original)

- Invention Title: Composite Ceramic Sintered Body and Manufacturing Method Therefor
- Application Number: 1-190186 21.
- Application Date: July 21,1989 22.
- 72. Inventor: Mitsuo Kuwabara, Honda Engineering, Inc., Sayama City
- Applicant: Honda Engineering, Inc., 2-1-1 Minami Aoyama, 71. Minato-ku, Tokyo
- 74. Agent: Takeshi Ochiai, Patent Agent, and one other

#### SPECIFICATION

#### 1. INVENTION TITLE

Composite Ceramic Sintered Body and Manufacturing Method Therefor

#### 2. CLAIMS

A composite ceramic sintered body comprising a composite part which includes a ceramic component, a metal component, and a nitride component formed from the metal component, and a fine dense surface part which includes said ceramic component and said nitride component and which is integrated with said composite part; said metal component plugs pores in said composite part and the metal component content

decreases gradually from the center section of said composite part toward said surface part.

(2) A method of manufacturing a composite ceramic sintered body comprising a composite part which includes a ceramic component, a metal component, and a nitride component formed from the metal component, and a fine dense surface part which includes said ceramic component and said nitride component and which is integrated with said composite part; said metal component plugs pores in said composite part and the metal component content decreases gradually from the center section of said composite part toward said surface part; comprising the steps of sequentially:

mixing a ceramic powder, a sintering aid powder, and at least one type of metal oxide powder which prevents aggregation of said metal component and which is selected from among CeO<sub>2</sub> powder, La<sub>2</sub>O<sub>3</sub> powder, ZrO<sub>2</sub> powder, Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> powder, and TiO<sub>2</sub> powder and obtaining an initial powder which forms said ceramic component,

using said initial powder to obtain a compact,

carrying out a presintering treatment on said compact at a

temperature lower than said ceramic powder's sintering

temperature to obtain a porous presintered body,

permeating said presintered body with a molten metal compound to precipitate said metal component at said ceramic powder's sintering temperature, and

sintering said presintered body at said ceramic powder's sintering temperature in a nitrogen gas atmosphere and

precipitating said metal component and nitriding part of the metal component to form said nitride component.

# 3. DETAILED EXPLANATION OF THE INVENTION

# A. OBJECT OF THE INVENTION

# (1) INDUSTRIAL FIELD OF APPLICATION

The present invention pertains to a composite ceramic sintered body and manufacturing method therefor.

# (2) PRIOR ART

Various types of ceramic sintered bodies have been proposed; the sintered bodies of these usually consist of an initial powder which is a ceramic powder and a sintering aid powder.

# (3) PROBLEMS THE INVENTION IS TO SOLVE

However, the aforesaid conventional ceramic sintered bodies have the problems of relatively low density and low mechanical strength with regard to bending strength, brittle toughness, etc.

The present invention considered these, and its object is to provide the aforesaid composite ceramic sintered body having relatively high density and high mechanical strength, and to provide a manufacturing method therefor.

# B. CONSTITUTION OF THE INVENTION

### (1) MEANS FOR SOLVING THE PROBLEMS

A composite ceramic sintered body in accordance with the present invention is characterized as comprising a composite part which includes a ceramic component, a metal component, and a nitride component formed from the metal component, and a fine dense surface part which includes the aforesaid ceramic component

and the aforesaid nitride component and which is integrated with the aforesaid composite part; the aforesaid metal component plugs pores in the aforesaid composite part and the metal component content decreases gradually from the center section of the aforesaid composite part toward the aforesaid surface part.

A method of manufacturing a composite ceramic sintered body in accordance with the present invention is a method of manufacturing a composite ceramic sintered body comprising a composite part which includes a ceramic component, a metal component, and a nitride component formed from the metal component, and a fine dense surface part which includes the aforesaid ceramic component and the aforesaid nitride component and which is integrated with the aforesaid composite part; the aforesaid metal component plugs pores in the aforesaid composite part and the metal component content decreases gradually from the center section of the aforesaid composite part toward the aforesaid surface part; the manufacturing method is characterized as comprising the steps of sequentially:

mixing a ceramic powder, a sintering aid powder, and at least one type of metal oxide powder which prevents aggregation of the aforesaid metal component and which is selected from among CeO<sub>2</sub> powder, La<sub>2</sub>O<sub>3</sub> powder, ZrO<sub>2</sub> powder, Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> powder, and TiO<sub>2</sub> powder and obtaining an initial powder which forms the aforesaid ceramic component,

using the aforesaid initial powder to obtain a compact, carrying out a presintering treatment on the aforesaid compact at a temperature lower than the aforesaid ceramic

powder's sintering temperature to obtain a porous presintered body,

permeating the aforesaid presintered body with a molten metal compound to precipitate the aforesaid metal component at the aforesaid ceramic powder's sintering temperature, and

sintering the aforesaid presintered body at the aforesaid ceramic powder's sintering temperature in a nitrogen gas atmosphere and precipitating the aforesaid metal component and nitriding part of the metal component to form the aforesaid nitride component.

# (2) OPERATION

In the aforesaid composite ceramic sintered body the pores in the composite part are plugged by the metal component and the nitride component, and the surface part is fine and dense, so the density of the composite ceramic sintered body is relatively high and its mechanical strength increases.

And since the surface part is a ceramic material, this prevents oxidation of the metal component included in the composite part, and avoids deterioration of the strength of the composite ceramic sintered body.

Additionally, if the amount of the metal component contained is reduced as described previously, it is possible to avoid the defects of local increases in the thermal expansion coefficient and rapid changes in the heat conduction rate, which both supports high temperature fracture strength and makes it possible to improve thermal shock resistance and repeated thermal fatigue characteristics.

In the aforesaid manufacturing method the sintering treatment process directly sinters the ceramic powder to itself, ceramic powder and metal oxide powder to each other, and metal oxide powder to itself, or sinters them indirectly via the sintering aid powder, and a ceramic component is formed.

The metal oxide powder precipitates a small amount of metal component at the aforesaid sintering temperature, so the metal oxide's composition ratio does not agree with the stoichiometric composition, but even so it is maintained as a metal oxide. On the other hand, the metal component precipitates from the aforesaid metal compound, and this metal component combines with the aforesaid small amount of metal component and prevents aggregation and plugs pores.

Additionally, the nitrogen gas partial pressure at the outer surface of the composite ceramic sintered body is high, which makes some of the metal component precipitated from the aforesaid metal compound undergo nitriding and form a nitride component.

This forms a fine and dense surface part which includes a ceramic component and a nitride component.

The nitrogen gas partial pressure becomes gradually lower toward the interior of the composite ceramic sintered body as sintering progresses, so the aforesaid nitriding effect diminishes, and as a result of this the metal component content gradually increases from near the boundary with the surface part toward the interior.

This forms a composite part which includes a ceramic component, metal component, and nitride component, and the metal

component content in this composite part gradually decreases from the center section of the composite part toward the surface part integrated with this composite part.

# (3) EMBODIMENTS

FIG. 1 shows one embodiment of a composite ceramic sintered body 1 in accordance with the present invention. This composite ceramic sintered body 1 consists of composite part 2, which includes a metal component and a nitride component formed from that metal component, and a fine dense surface part 3 which includes the aforesaid ceramic component and the aforesaid nitride component, and which is integrally formed with composite part 2, and which covers all of composite part 2. The metal component plugs pores in composite part 2, and the metal component content gradually decreases from the center section of composite part 2 toward surface part 3.

In the aforesaid ceramic sintered body 1 the pores in composite part 2 are plugged by the metal component and the nitride component, and composite part 2 is covered by fine dense surface part 3, so the density of composite ceramic sintered body 1 is relatively high and its mechanical strength increases.

Also, surface part 3 is a ceramic material, so this prevents oxidation of the metal component included in composite part 2 and avoids deterioration of the strength of composite ceramic sintered body 1.

Additionally, if the amount of the metal component contained is reduced as described previously; it is possible to avoid the defects of local increases in the thermal expansion coefficient

and rapid changes in the heat conduction rate in composite ceramic sintered body 1, which both supports high temperature fracture strength and makes it possible to improve thermal shock resistance and repeated thermal fatigue characteristics.

The ceramic component is formed using an initial powder which is a mixture of a ceramic powder, a sintering aid powder, and a metal oxide powder.

The ceramic powder is the main prerequisite of the ceramic component. Various types of ceramic powders can be used alone or in combinations, including oxide powders such as  ${\rm Al}_2{\rm O}_3$ ,  ${\rm SiO}_2$ ,  ${\rm ZrO}_2$ , etc.; nitride powders such as  ${\rm Si}_3{\rm N}_4$ , TiN, ZrN, BN, etc.; and carbide powders such as SiC, TiC, MoC, etc.

Sintering aid powders have the function of improving the sintering properties of ceramic. Various types of sintering aid powders can be used alone or in combinations, including  ${\rm Al}_2{\rm O}_3$ ,  ${\rm Y}_2{\rm O}_3$ ,  ${\rm MgO}$ ,  ${\rm SiO}_2$ , etc.

Metal oxide powders have the function of preventing aggregation of the aforesaid metal component. At least one type of powder selected from among  $CeO_2$ ,  $La_2O_3$ ,  $ZrO_2$ ,  $Cr_2O_3$ , and  $TiO_2$  are used.

Normal molding methods are used when molding the compact. For example, injection molding, extrusion molding, pressure molding, slip casting, etc. are used.

A presintering treatment is applied to the aforesaid ceramic powder at a temperature lower than the sintering temperature, resulting in a porous presintered body. The presintering conditions are an inert gas atmosphere and a heating temperature

of 800 to 1,200°C.

The presintered body is permeated with a molten metal compound to precipitate the metal component at the ceramic powder's sintering temperature.

This sort of metal compound is one whose standard free energy of formation for oxides  $\Delta G$  is -200 Kcal/mol or higher. Metal compounds corresponding to this include tetraisopropyl titanate ((CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH)TiO<sub>4</sub>), nickel nitrate (Ni(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>), copper nitrate (Cu(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>), cobalt nitrate (Co(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>), magnesium acetate (Mn(CH<sub>3</sub>COO)<sub>2</sub>), etc. These can be used alone or in combinations.

In the aforesaid metal compound, metal salts such as nickel nitrate are used in a saturated molten state. When the density of the metal compound is low when molten, metal is not precipitated in the subsequent sintering process, and as a result this causes metal compound residues, and composite ceramic sintered body 1 becomes brittle and its strength decreases.

The application of ultrasonic waves to the aforesaid molten material when the presintered body is submerged causes the permeation efficiency to improve.

The sintering treatment process is carried out in a nitrogen gas atmosphere at the ceramic powder's sintering temperature, i.e. 1,500 to 2,100°C.

This sintering treatment process directly sinters the ceramic powder to itself, ceramic powder and metal oxide powder to each other, and metal oxide powder to itself, or sinters them indirectly via the sintering aid powder, and forms a ceramic component.

The metal oxide powder precipitates a small amount of metal component at the aforesaid sintering temperature, so the metal oxide's composition ratio does not agree with the stoichiometric composition, but even so it is maintained as a metal oxide. On the other hand, the metal component precipitates from the aforesaid metal compound, and this metal component combines with the aforesaid small amount of metal component and prevents aggregation and plugs pores.

Additionally, the nitrogen gas partial pressure at the outer surface of composite ceramic sintered body 1 is high, which makes some of the metal component precipitated from the aforesaid metal compound undergo nitriding and form a nitride component. Also, some of the metal oxide is nitrided and forms a nitride component.

This forms a fine and dense surface part 3 which includes a ceramic component and a nitride component.

The nitrogen gas partial pressure becomes gradually lower toward the interior of composite ceramic sintered body 1 as sintering progresses, so the aforesaid nitriding effect diminishes, and as a result of this the metal component content gradually increases from near the boundary with surface part 3 toward the interior.

This forms composite part 2 which includes a ceramic component, metal component, and nitride component, and the metal component content in this composite part 2 gradually decreases from the center section of composite part 2 toward surface part 3, which is integrated with and covers composite part 2.

An example of the composition ratio of the initial powder is as follows.

Ceramic powder

50~99.7 wt%

Sintering aid powder

0.3~25 wt%

Metal oxide powder

0.3~25 wt%

The reason for using this sort of composition ratio is that it effectively carries out the present invention and upholds ceramic's intrinsic high temperature characteristics, corrosion resistance, wear resistance, sliding characteristics, etc. in the composite ceramic sintered body.

### EMBODIMENT I

 $\mathrm{Si}_3\mathrm{N}_4$  powder with average diameter 0.9  $\mu\mathrm{m}$  and  $\alpha$  rate 90% or higher was used as the ceramic powder.

 $\rm Y_2O_3$  powder with average diameter 0.7  $\mu\rm m$ ,  $\rm Al_2O_3$  powder with average diameter 0.4  $\mu\rm m$ , and MgO powder with average diameter 0.8  $\mu\rm m$  were used as the sintering aid powder.

Additionally,  ${\rm ZrO_2}$  powder with average diameter 0.2  $\mu{\rm m}$ ,  ${\rm La_2O_3}$  powder with average diameter 1.0  $\mu{\rm m}$ , and  ${\rm CeO_2}$  powder with average diameter 1.2  $\mu{\rm m}$  were used as the metal oxide powder.

The composition ratio of the initial powder made from these powders was as shown in Table 1.

Table 1

		Init	ial Powder	(wt%)				
Ceramic Powder	Sint	ering Aid Po	owder	Metal Oxide Powder				
Si <sub>3</sub> N <sub>/</sub>	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub> Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> MgO		Zro,	La <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	CeO		
86.7	4	3	0.5	5	0.5	0.3		

Each powder was fully wet-mixed in a ball mill, resulting in an initial powder forming the ceramic component.

Using the aforesaid initial powder, a quadrilateral plate-shaped compact 60 mm high, 60 mm wide, and 10 mm thick was formed by slip casting.

After the compact dried it underwent a presintering treatment for two hours at a temperature of 1,200°C with nitrogen gas flowing at the rate of 30 ml/minute. This produced a porous presintered body.

The presintered body was immersed in pure water, and bombarded with ultrasonic waves at 8 MHz for five minutes. This cleaned the presintered body, after which the presintered body was dried.

The presintered body was immersed with tetraisopropyl titanate (liquid), and while in this tetraisopropyl titanate was bombarded with 0.6 MHz ultrasonic waves for five minutes, after which it was allowed to sit for 30 minutes. This caused the tetraisopropyl titanate to permeate the presintered body.

The presintered body underwent a drying treatment of 48 hours at 40°C, 24 hours at 70°C, 6 hours at 120°C, 6 hours at 210°C, 6 hours at 360°C, and 10 hours at 485°C, in sequence.

After drying, the presintered body was sintered for two hours at a temperature of 1,750°C at less than 10 atmospheres pressure in an atmosphere of nitrogen gas, resulting in a composite ceramic sintered body.

After sintering, the temperature inside the furnace was lowered from 1,700°C to 1,400°C at the rate of 300°C/2 minutes,

and the composite ceramic sintered body was heat-treated at 1,400°C for one hour, and then cooled.

When the composite ceramic sintered body was cut and the state of the sectional surface was examined, the following sort of results were obtained.

The thickness of the surface part was about 0.5 mm, and consisted of a black outside and a yellow inside. It was concluded that this surface part contained TiN. Furthermore, a small amount of TiC was also present.

The composite part was gray or dark gray/green.

When the sectional surface was examined with an optical microscope after polishing the surface, it was found that the center section of the composite part contained very few pores with diameter 0.5  $\mu$ m or less, and other pores were plugged by a shiny metal component. This metal component was primarily Ti, with some intermetallic compounds such as Al-Ti, Zr-Ce, Y-Ti, etc.

On the other hand, there were no pores or metal component at the surface part, which was fine and dense. It was also found that the aforesaid metal component content decreased from the center part of the composite part toward the surface part.

FIG. 2 shows Rockwell hardness (load 150 kg) of the composite ceramic sintered body. Zero on the x axis corresponds to the center part in the thickness direction of the composite ceramic sintered body. FIG. 2 shows that hardness is low at the center section of the composite part because it contains a great deal of metal component, but hardness increases toward the

surface part because the metal component content gradually decreases. Furthermore, the difference in hardness at one end of the thickness direction vs. the other end is because the side with low hardness was facing downward and so nitrogen gas circulation was difficult, and the extent of nitriding was low.

This composite ceramic sintered body had a high density of 3.42 g/cm<sup>3</sup>. A bending test was performed using this sintered body, with fulcrum distance 30 mm and crosshead speed 0.5 m/min, conforming to JIS R1601. The compact was found to have superior bending strength of 1,360 MPa.

Additionally, a height 8 mm, width 8 mm, length 50 mm specimen was prepared, and its fracture toughness value was measured using the chevron notch method. The overall fracture toughness value ( $K_{\rm IC}$ ) was found to be 13.6 MPam<sup>1/2</sup>, a high value. On the other hand, the fracture toughness value ( $K_{\rm IC}$ ) at the center section of the composite part was 14.4 MPam<sup>1/2</sup>, and for the surface part it was 13.2 MPam<sup>1/2</sup>.

# EMBODIMENT II

 $\mathrm{Si}_3\mathrm{N}_4$  powder with average diameter 0.9  $\mu\mathrm{m}$  and  $\alpha$  rate 90% or higher was used as the ceramic powder.

 $Y_2O_3$  powder with average diameter 0.7  $\mu m$ ,  $Al_2O_3$  powder with average diameter 0.4  $\mu m$ , and MgO powder with average diameter 0.8  $\mu m$  were used as the sintering aid powder.

Additionally,  ${\rm ZrO_2}$  powder with average diameter 0.2  $\mu{\rm m}$ ,  ${\rm La_2O_3}$  powder with average diameter 1.0  $\mu{\rm m}$ ,  ${\rm CeO_2}$  powder with average diameter 1.2  $\mu{\rm m}$ ,  ${\rm Cr_2O_3}$  powder with average diameter 0.6  $\mu{\rm m}$ , and  ${\rm TiO_2}$  powder with average diameter 0.1  $\mu{\rm m}$  were used as the

metal oxide powder.

The composition ratios of the initial powders made from these powders were as shown in Table 2.

Table 2

Sample Compo- sition		Initial Powder (wt%)										
	Ceramic Powder	Sintering Aid Powder			Metal Oxide Powder							
	Si <sub>3</sub> N <sub>4</sub>	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MgO	Zro,	La <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	CeO,	Cr,0,	TiO2			
1	87.7	3	3	0.3	4	0.5	0.5		1			
2	83.0	4	2	0.5	2	0.5	1.0		7			
3	89.0	4	4	1		0.5	0.5	1				
4	85.0	4	3	1	0.5	0.5	1.0	5				

Sample compositions 1~4 were fully wet-mixed in a ball mill, resulting in initial powders for forming the ceramic component.

Using the aforesaid initial powders, a plurality of quadrilateral rod-shaped compacts 20 mm high, 25 mm wide, and 135 mm long were formed by slip casting.

After each compact dried it underwent a presintering treatment for two hours at a temperature of 1,200°C with nitrogen gas flowing at the rate of 30 ml/minute. This produced a porous presintered body.

Each presintered body was immersed in pure water containing 10% alcohol and 5% acetone, and bombarded with ultrasonic waves at 5 kHz for five minutes. This cleaned the presintered body, after which the presintered body was dried.

Specimens corresponding to sample compositions 1~4 were selected from the presintered bodies after drying, and these presintered bodies were immersed in molten material containing

 $30\%~\mathrm{Ni}(\mathrm{NO_3})_2$  and  $15\%~\mathrm{Cu}(\mathrm{NO_3})_2$ , and were bombarded with  $50~\mathrm{kHz}$  ultrasonic waves for  $10~\mathrm{minutes}$  in this molten material, after which they were allowed to sit for  $30~\mathrm{minutes}$ . This caused the aforesaid molten material to permeate the presintered bodies.

Each presintered body which had not been permeated with the aforesaid molten material and each presintered body which had been permeated with the aforesaid molten material underwent a drying treatment of 24 hours at 70°C, 12 hours at 110°C, 6 hours at 210°C, 6 hours at 360°C, and 12 hours at 485°C, in sequence.

After drying, each presintered body was pressed and sintered for two hours at a temperature of 1,750°C at 250 atmospheres pressure in a mixed gas atmosphere consisting of 70% nitrogen gas and 30% argon gas, resulting in a plurality of composite ceramic sintered bodies and ordinary ceramic sintered bodies.

After sintering, the temperature inside the furnace was lowered and each composite ceramic sintered body etc. underwent a primary heat treatment for one hour at 1,400°C and a secondary heat treatment for 30 minutes at 1,200°C, and then cooled.

The state of the sectional surface of each composite ceramic sintered body was about the same as in Embodiment I. However, the metal component was a solid solution with small amounts of Ti and Cr in a Ni-Cu alloy, and the nitride component was TiN, CrN,  $CrN_2$ , ZrN, and  $Si_3N_4$ .

Table 3 shows various physical properties for each composite ceramic sintered body and each ceramic sintered body.

Table 3

Sintered Body	Density (g/cm <sup>3</sup> )	Average Diameter of Largest Pore (µm)	Bending Strength (MPa)	Fracture Toughness Value (K MPam <sup>1/2</sup> )	Metal Component Area Ratio (%)	
1-A	3.39	1	1190	8.4	<0.3	
1-В	3.45	0.2	1250	12.3	7~8	
2-A	3.34	5	980	9.6	≤1	
2-B	3.40	0.3	1160	13.2	12~15	
3-A	3.35	1	1210	9.2	<0.1	
3-B	3.42	0.1	1420	14.3	4~5	
4-A	3.46	1.8	840	10.8	≤1	
4-B	3.50	0.4	1090	13.1	7~9	

In the table, sintered bodies 1~4 correspond to sample compositions 1~4, and A is a ceramic sintered body which was not immersed in the aforesaid molten material, while B is a composite ceramic sintered body which was immersed in the aforesaid molten material.

Metal component area ratio was calculated based on taking magnified photos of a section of each sintered body and analyzing those magnified photos.

As is clear from Table 3, composite ceramic sintered bodies 1-B through 4-B had superior physical properties compared to ordinary ceramic sintered bodies 1-A through 4-A.

With regard to oxidation properties of the metal component, when a composite ceramic sintered body is used at a temperature of 1,000°C or lower there is basically no problem, even if the metal component area ratio is high at about 10%.

Furthermore, by using the aforesaid procedure it is possible to raise the metal component area ratio to a maximum of about

30%.

FIG. 3(a) and (b) show the position for measuring metal component area ratio in composite ceramic sintered body 2-B and changes in its area ratio.

As shown in FIG. 3(a), the position for measuring area ratio was on centerline O-O in the length direction of composite ceramic sintered body 2-B. It was measured at 14 locations, starting at point "a" which was 5 mm from one end, and thereafter at points b~n at 10 mm intervals.

From FIG. 3(b) it can be concluded that composite ceramic sintered body 2-B had the highest metal component content in its central region, and that metal component content decreased gradually from the central region toward both ends.

# C. EFFECT OF THE INVENTION

The invention cited in claim 1 provides a composite ceramic sintered body with relative high density and superior mechanical strength.

The invention cited in claim 2 reliablely and easily produces the aforesaid composite ceramic sintered body.

# 4. BRIEF EXPLANATION OF THE DRAWINGS

FIG. 1 is an oblique sectional view of the main parts to show the concept of a composite ceramic sintered body. FIG. 2 is a graph showing the Rockwell hardness of a composite ceramic sintered body. FIG. 3(a) is a drawing explaining the points for measuring metal component area ratio in a composite ceramic sintered body, and FIG. 3(b) is a graph showing changes in metal

component area ratio in a composite ceramic sintered body.

Composite ceramic sintered body

2 Composite part

3 Surface part

Applicant: Honda Engineering, Inc.

Takeshi Ochiai, Patent Agent, and Ichiaki Niki, Patent Agents:

Agent

FIG. 1

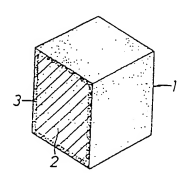


FIG. 2

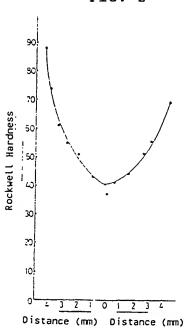
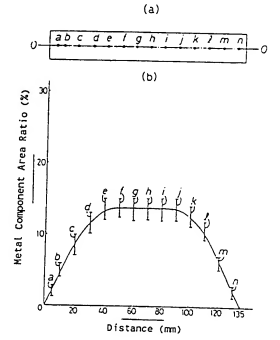


FIG. 3



98-0253/ K-1415

⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出照公開

母公開特許公報(A) 平3

平3-54143

ூint. Cl. ⁵

政別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)3月8日

C 04 B 35/00 C 22 C 1/05 E L

8924-4 G 7619-4 K

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全9頁)

会発明の名称

複合セラミック焼結体およびその製造方法

❸特 顋 平1-190185

❷出 頭 平1(1989)7月21日

创発 明 者 桑 原

光雄

埼玉県狭山市新狭山1丁目10番地 1 ホンダエンジニアリ

ング株式会社内

⑪出 頤 人 本日

本田技研工業株式会社

東京都港区南青山2丁目1番1号

⑫代 理 人 并理士 落 合 健 外1名

7 Ma 3

1. 発明の名称

謹合セラミック統結体およびその製造方法

2. 特許請求の範囲

(i) セラミック成分、金属成分および該金属成分 より生成された窒化物成分を含む複合部と、前記 セラミック成分および前記窒化物成分を含み、前 記復合部と一体の設定な支援部とより構成され、 前記金属成分は前記復合部に存する気孔を理める と共に賃金属成分の含有量が前記復合部の中心部 分から前記支援部に向って番減していることを特 位とする複合セラミック競技体。

(2) セラミック成分、金属成分および総金属成分 より生成された変化物成分を含む複合部と、前記 セラミック成分および前記変化物成分を含み、前 記復合部と一体の設定な支援部とより構成され、 可記金属成分は向記復合部に存する気孔を埋める

と共に該金属成分の含有量が前記複合部の中心部 分から前記表層部に向って潜滅している複合セラ ミック境結体を製造する方法であって、セラミッ ク粉末と、焼詰助剤粉末と、前記金属成分の群集 を助止すべく、CeO、粉末、La.O、粉末、 ZrO: 粉末、CriO: 粉末およびTiO: 粉 末から選択される少なくとも一種の金属酸化物粉 末とを混合して前記セラミック成分を生成する領 料粉末を得る工程と、前記原料粉末を用いて成形 体を得る工程と、前記成形体に、前記セラミック 粉末の焼結温度よりも低い温度にて仮焼站処理を 籍して多孔質の仮境結体を得る工程と、前記仮位 結体に、前記セラミック粉末の焼結温度にて前記 金属成分を折出する金属化合物の溶液を含設させ る工程と、前記仮境特体に、資素ガス雰囲気にて 前記セラミック粉末の焼結温度で焼結処理を強し て、前記金羅成分を折出させると共に接金羅成分

# 持開平3-54143(2)

の一部を登化して前記官化物成分を生成させる工程と、を順次行うことを特徴とする、複合セラミック焼貼体の製造方法。

- 3. 発明の詳細な説明
- 人、発明の目的
- (1) 産業上の利用分野

本発明は複合セラミック焼結体およびその製造 方法に関する。

② 従来の技術

従来、種々のセラミック挽結体が提案されており、それら娩結体は、一般にセラミック粉末と娩 結助剤粉末とを原料粉末として構成される。

(3) 発明が解決しようとする課題

しかしながら、前記は来のセラミック焼貼体は、 比較的低密度であって、曲げ強さ、破壊和性値等 の機械的強度が低いという問題がある。

本免別は前紀に難み、比較的萬田度で、減い機 級的強度を有する前記複合セラミック焼結体およ びその製造方法を提供することを目的とする。

B. 発明の構成

### (1) 課題を解決するための手段

本免明に係る複合セラミック統結体は、セラミック成分、金属成分および接金属成分より生成された変化物成分を含む複合磁と、制起セラミック成分および制起変化物成分を含み、制起複合磁と一体の概定な要層磁とより構成され、制起金属成分は制起複合磁に存する気孔を埋めると共に接金属成分の含有量が制起複合磁の中心部分から削起表層磁に向って高度していることを特徴とする。

また本発明に係る複合セラミック焼結体の製造方法は、セラミック成分、金属成分および協全区域分より生成された変化物成分を含む複合部と、利記セラミック成分および利記変化物成分を含み、利記複合部と一体の設定な異層部とより構成され、利記金属成分は利記複合部に存する気孔を増めると共に確金属成分の含有量が利記複合部の中心部分から利起展層部に向って高減している複合セラ

ミック焼箱体を製造する方法であって、セラミッ ク粉末と、焼詰助剤粉末と、前記金属成分の44.5.5. を助止すべく、CeO。粉末、La.O、粉末、 ZrO: 粉末、Cr: O, 粉末およびTiO, 粉 末から選択される少なくとも一種の金属酸化物粉 末とを混合して前記セラミック成分を生成する項 料粉末を得る工程と、前起原料粉末を用いて収形 体を得る工程と、前記成形体に、前記セラミック 粉末の焼結温度よりも低い温度にて仮焼結処理を 施して多孔質の仮境結体を得る工程と、前記返途 結体に、前記セラミック粉末の焼結点度にて前記 金属成分を折出する金属化合物の得根を含成させ る工程と、前記仮境結体に、変素ガス雰囲気にて 前記セラミック粉末の焼結温度で焼結処理を指し て、前記金属成分を折出させると共に協会選成分 の一部を変化して前記室化物収分を生収させる工 なと、を聞次行うことを特徴とする。

## 持扇平3-54143(3)

(2) 作 用

前記復合セラミック焼結体において、複合態の 気孔は金属成分および変化物成分により埋められ ており、また変層部は遺伝であるから複合セラミ ック焼結体の速度が比較的高くなり、その機械的 強度が向上する。

また良層部はセラミック質であるから、複合部 に含まれる金額収分の酸化を防止して複合セラミック焼結体の強度劣化を固定することができる。

さらに金属成分の含有量を削記のように高減すると、複合セラミック境結体において、熱膨腫係数の局部的な増大および熱伝薬率の急変といった不具合を固避してその高温破壊強さを増持すると共に耐熱衝撃性および衰退し熱度労特性の改善を図ることができる。

前記製造方法において、焼結処理工程では、セ ラミック粉末相互間、セラミック粉末および金属

うり、地路体の内部に向うに従って漸次低くなるので、前記弦化作用が減退し、これにより金属成分の含有量が支援部との境界付近から内部に向うに従って高増する。

このようにしてセラミック成分、金属成分および空化物成分を含む適合部が形成され、またその 複合部における金属成分の含有量は、複合部の中 心部分からその複合部と一体の表層部に向って描 まする。

# (3) 実 第 到

第1回は本発明に係る複合セラミック焼結体1の一度境別を示す。その複合セラミック焼結体1は、セラミック境分、金額成分およびその金額成分より生成された変化物収分を含む複合部2と、利記セラミック成分および削記値化物成分を含み、複合部2と一体で、且つ複合部2全体を覆う過密な長層部3とより構成される。金額成分は複合部

酸化物粉末間ならびに金属酸化物粉末相互間が直 接的に、または焼結助剤粉末を介し間接的に焼結 されてモラミック成分が生成される。

また金属酸化物材末は、前記焼結温度にて酸小型の金属成分を折出し、そのため金属酸化物は化学量はに合致しない結合比となるが、なおも金属酸化物としての状態を維持している。一方、前記金属化合物より金属成分が折出し、その金属成分が前記酸小量の金属成分と結合して凝集を防止されると共に気孔が増められる。

さらに、複合セラミック焼結体の外表面例では、 窒素ガス分圧が高く、これにより利配金属化合物 から折出した金属成分の一部が変化されて変化物 成分が生成される。

このようにして、セラミック成分および変化物 成分を含む顕密な夏福部が形成される。

實業ガス分圧は、逸結の進行により複合セラミ

2 に存する気孔を埋めると共にその金属成分の含 有量が複合部2の中心部分から及滞部3に向って 者はしている。

前記復合セラミック焼結体1において、複合部2の気孔は全質成分および変化物成分により埋められており、また複合部2は提密な変層部3により置われているので、複合セラミック焼結体1の速度が比較的高くなり、その機械的速度が向上す。

また表層部3はセラミック質であるから、複合 部2に含まれる全国成分の似化を防止して複合セ ラミック境結体1の強度劣化を回避することがで きる。

さらに金銭成分の含有量を削記のように高減すると、複合セラミック焼結体1において、熱形態 係数の局部的な増大および熱伝事事の急変といった不具合を図載してその高温破壊傷さを維持する

# 持闭平3-54143(4)

と共に耐熱衝撃性および確返し熱疲労特性の改善 を図ることができる。

セラミック成分は、セラミック粉末と、焼ば助 解粉末と、金属酸化物粉末とを遺合した原料粉末 より牛成される。

セラミック物末は、セラミック成分の主たる様 成要素であり、この種セラミック物末としては、 A & P O P 、 S i O P 、 Z r O P 等の酸化物物末、 S i P N P 、 T I N 、 Z r N 、 B N 等の食化物物 末、 S i C 、 T i C 、 M o C 等の炭化物物末等が 単独で、または混合物末として用いられる。

焼結助剤材末は、セラミックスの焼結性を向上させる機能を有し、この機焼結助剤材末としては、 A & \* O \* 、Y \* O \* 、M & O 、S i O \* 等の材 末が単独で、または混合材末として用いられる。

金属酸化物粉末は、削記金属成分の必要を防止 する機能を有し、CeO,、La,O,、ZrO

O.)、朝政ニッケル (Ni(NO.)。)、明 政期 (Cu(NO.)。)、研放コパルト (Co (NO.)。)、外政マンガン (Mn (CH. C OO)。)等が該当し、これらは単独で、または 混合物として用いられる。

利記金属化合物において、調酸ニッケル等の金属塩は飽和溶液の形態で用いられる。溶液中の金属化合物の速度が低いときには、後工程である焼結処理工程で金属が所出せず、その結果、金属化合物の残留に起因して複合セラミック焼結体上が 後化し、強度の低下を招く。

前記得後を仮境結体に含成させる場合には過去 数を照射して含成能率を同上させる。

焼結処理工程は、窒素ガス雰囲気下にでセラミック粉末の焼結温度、即ち、1500~2100 でで行なわれる。

この焼詰処理工程では、セラミック粉実相互間、

。、Cr.O.およびTlO。の各物末から選択される少なくとも一種の物末が協当する。

成形体の成形に当っては、通常の成形法、例えば、射出成形法、押出し成形法、加圧成形法、スリップキャスティング等が適用される。

成形体には、射記セラミック粉末の焼結温度よりも低い温度にて仮焼結処理が施され、これにより多孔質の仮焼結体が得られる。仮焼結条件は、不活性ガス雰囲気下、加熱温度800~1200である。

仮境結体には、セラミック粉末の競結温度にて 全属成分を折出する全体化合物の溶液が含浸される。

この複金属化合物としては、酸化物生成の資本 自由エネルギムCが-200 Kcaを/moを以上の ものが用いられ、この複金属酸化物にはテトライ ソプロビルチタネート((CH,),CH)Ti

セラミック粉末および金属酸化物粉末間ならびに 金属酸化物粉末相互間が直接的に、または焼結助 耐粉末を介し間接的に焼結されてセラミック収分 が生成される。

また金属酸化物粉末は、射記焼結温度にて淡小型の金属成分を折出し、そのため金属酸化物は化学量論に合致しない結合比となるが、なおも金属酸化物としての状態を維持している。一方、前記金属化合物より金属成分が折出し、その金属成分が前記減小量の金属成分と結合して登集を防止されると共に気孔が埋められる。

さらに、復合セラミック規結体1の外表領例では、 要素ガス分圧が高く、これにより耐記金額化合物から折出した金額成分の一部が変化されて変化物成分が生成される。また金額酸化物の一部が変化されて変化物成分が生成される。

このようにして、セラミック収分および至化的

持閒平3-54143(5)

成分を含む吸密な支柱部3が形成される。

宣素がス分圧は、焼蛄の遺行により復合モラミック焼結体1の内部に向うに従って高次低くなるので、刷起窒化作用が減退し、これにより金銭収分の含有量が表層部3との境界付近から内部に向うに従って高増する。

このようにしてセラミック成分、金属成分および変化物成分を含む複合部2が形成され、またその複合部2における金属成分の含有量は、複合部2の中心部分から、その複合部2と一体でそれを覆う実際部3に向って活成する。

原料粉末の配合例を挙げれば次の違りである。

セラミック扮末

50~997重量%

烧结助剂粉末

0.3~25重量%

金属酸化物粉末

0.3~25重量%

前記のような配合割合を採用する理由は、効果 的に本発明を実施して、複合セラミック焼結体に セラミックス本来の高温特性、耐食性、耐煙提性、 運動特性等を保持させるためである。

#### 【実施例1】

セラミック材末として、平均直径Q.9μm、α. α. 化平90%以上のSI,N. 材末を用意した。

また姚結助制粉束として、平均直径 0.7 μmの Y = 0 = 粉末と、平均直径 0.4 μmの A 2 = 0 。 粉末と、平均直径 0.8 μmの M = 0 粉末とを用ま した。

さらに、金属盤化物材末として、平均直径 0.2 μ m の Z r O。 粉末と、平均直径 1.0 μ m の L a 。 O,粉末と、平均直径 1.2 μ m の C e O,粉末 とを用意した。

これら別末よりなる原料初末の配合割合は表 [ の通りである。

**急** |

	原非	4 粉 东	( 100	<b>2</b> % )			
<b>t7</b> (57)粉末	¥	钻动用粉	末	金属酸化物粉束			
Si,N.	۲.0,	4 6 .0,	Hg0	ZrO,	La,0,	CeO.	
86.7	4	3	0.5	5	0.5	0.3	

各財末をボールミルにて十分に温式混合してセ ラミック成分を生成する原料財本を得た。

前起類科材末を用い、スリップキャスティングの適用下、縦60m、横60m、原さ10mの四角形の板状板形体を放形した。

成形体を乾燥した後、空景ガス波通速度30 対 / sia 、加熱温度1200で、処理時間2時間の 条件の下で、成形体に仮境精処理を描して多孔質 の仮境結体を得た。

仮焼結体を、精製水に浸し、その精製水に5分間に亘って8M版の超音波を照射して仮焼結体に

洗浄処理を難し、その後仮焼結体を乾燥した。

仮焼結体をテトライソプロピルチタネート (液体) に浸漬し、そのテトライソプロピルチタネートに5分間に亘って 0.6 M 版の超音波を解射し、その後30分間静置した。これによりテトライソプロピルチタネートが仮焼結体に含浸される。

仮説結体に、順次、40℃にで48時間、70 でにて24時間、120℃にで6時間、210℃ にて5時間、360℃にで6時間、485℃にで 10時間の乾燥処理を施した。

乾燥後、資素ガス雰囲気下、10気圧未満、加 熱温度1750で、処理時間2時間の条件の下で、 仮染結体に焼結処理を締む、複合セラミック焼結 体を得た。

焼結処理後、炉内温度を1700~1400でまで、経温速度300で/2min にて発温し、複合セラミック焼結体に、それを1400でにて1

# 特開平3-54143(6)

時間保持する熱処理を施し、その後が冷した。

複合セラミック挽給体を切断して、その切断図 の性状を調べたところ、次のような結果が得られ た。

要用部は、その厚さが約0.5 mであって、外側の黒色部分と、内側の貫金色部分とよりなり、この要用部にはTiNが含まれていることが判明した。その上、強小量ではあるがTiCも含まれている。

また複合部は、灰紫色または暗灰緑色であった。 切断面を鏡面研定後、光学調改鏡にて観察した ところ、複合部において、その中心部分に直径 0. 5 μ m 以下の気孔が僅かに存するもの v、他の気 孔は光沢のある金属成分により増められているこ とが料明した。この金属成分は、Tiを主体とし、 一部がA8-Ti、2r-Ce、Y-T1等の金 質問化合物である。

クロスヘッドスピードQ.5 m/eia の条件で曲げ 試験を行ったところ、1360 MPaといった便 れた曲げ独さを有することが料明した。

さらに、疑8m、視8m、及さ50mの試験片を作製し、その試験片について、チェプロンノッチ (Chevron Notch) 法により破職制性値の測定を行ったところ、全体の破壊制性値(Krc)は、13.6 M P a m <sup>1/1</sup> であり、高い値を示すことが判明した。一方、復合部の中央部分の破壊制性値(Krc)は14.4 M P a m <sup>1/1</sup> であり、また表層部のそれは132 M P a m <sup>1/1</sup> であった。

### (実施例目)

セラミック財末として、平均重径0.9μm、α 化平9.0%以上のSi,N。財末を用意した。

また焼結助所粉末として、平均五径 0.7 μmの Y, O, 粉末と、平均直径 0.4 μmの A &, O, 粉末と、平均直径 0.8 μmの M & O 粉末を用むし 一方、表層部には、気孔および金属成分は存在 せず、設定であることが料明し、また前記金属成 分の含有量は複合部の中心部分から表層部に向っ て漸減していることが料明した。

第2回は、復合セラミック挽結体におけるロックウェル硬さ(荷屋150は)を示す。機能のO点は、複合セラミック挽結体の厚さ方向中心部分に該当する。第2回より、複合部の中心部分では金属成分の含有量が多いために硬さが低いが、支着部に向うに従って金属成分の含有量が高減するため硬さが高くなることが纠る。なお、厚さ方向一端側の硬さと、他端側の硬さが異なるのは、ほさの低い側が下向きであったゝめに窒素ガスの回りが悪く、変化の程度が低いことによる。

また複合セラミック焼結体は、3.4.2 g / cm<sup>2</sup> といった高密度であり、その焼結体を用い、J I S R1601に球態して、支点間距離30 ==.

た.

さらに、金褒献化物粉末として、平均点径0.2 μmのZrO。粉末と、平均直径1.0 μmのLa。O、粉末と、平均直径1.2 μmのCcO。粉末と、平均直径0.5 μmのCr。O、粉末と、平均直径0.1 μmのTiO。粉末とを用意した。

これら粉末よりなる原料粉末の配合割合は及 B の通りである。

#### **\*** I

			原料	<b>179</b>	束	( <b>#</b> #	* )				
经合册	19199粉末	1.7 初末 流钴助剂粉末					全耳葉化物粉末				
	SisMe	Y.O.	A £ 10,	MEO	ZrO.	La,0,	C+0,	Cr,0,	tio,		
1	87.7	3	3	0.3	4	0.5	0.5	_	1		
2	83.0	4	2	0.5	2	0.5	1.0	_	7		
3	89.0	4	4	1	-	0.5	0.5	1	-		
4	85.0	4	3	1	0.5	0.5	1.0	5	-		

配合例 1 ~ 4 において、各物末をボールミルに て十分に爆式混合してセラミック成分を生成する 原料物末を得た。

各原料材末を用い、スリップキャスティングの 通用下、縦20㎜、横25㎜、長さ135㎜の横 数の角棒状成形体を成形した。

各成形体を乾燥した後、窒素ガス波通速度30 材/min 、加熱温度1200℃、処理時間2時間 の条件の下で、成形体に仮焼路処理を強して多孔 質の仮境路体を得た。

各仮境結体を、10%のアルコールおよび5%のアセトンを含有する精型水に浸し、その精製水に5分間に亘って5kHの超音波を照射して仮境 結体に洗浄処理を指し、その後仮境結体を乾燥した。

洗浄処理後の仮説結体より、配合例1~4に対応するものを選び、それら仮説結体を30%Ni

(NO,)。および15%Cu(NO。)。を含有する溶液に浸液し、その溶液に10分間に亘って50khの超音波を照射し、その後30分間診置した。これにより削記溶液が仮境結体に含浸される。

前記溶液の含液を行わない各板焼結体および削 記溶液の含液を行った各板焼結体に、順次、70 でにて24時間、110でにで12時間、210 でにて6時間、360でにで6時間、485でに で12時間の乾燥処理を指した。

乾燥後、窒素ガス70%およびアルゴンガス3 0%よりなる混合がス雰囲気下、250気圧、加 熱温度1750で、処理時間2時間の条件の下で、 冬仮境結体に加圧焼結処理を絡し、複数の複合セ ラミック焼結体と進来のセラミック焼結体とを得

境特処理後、炉内温度を辞温し、各種合セラミ

# 特爾平3-54143(8)

ック焼結体等に、それを1400℃にて1時間保持する1次熱処理と、1200℃にて30分間保持する2次熱処理とを施し、その後が治した。

各複合セラミック機結体の切断圏における性状は、実施例(と略同様であった。たべし、金属成分は、NI-Cu合金に改量のTiおよびCrが固溶したものであり、変化物成分はTiN、CrN、CrN、ZrN、Si, N。である。

表面は、各位合セラミック規結体および各セラ ミック機結体の各種物性を示す。

支中、各項結体1~4 は前起配合例1~4 に対 応し、また人は前記溶液の含浸を行わなかったセ ラミック焼結体に、一方、B は前記溶液の含浸を 行った複合セラミック焼結体にそれぞれ該当する。 金属成分の面積率は、各焼結体の新面を拡大写 食に描り、その拡大写真に基づいて算出した。

要面から明らかなように、複合セラミック焼箱 体1-B~4-Bは通常のセラミック焼箱体1-A~4-Aに比べて使れた物性を有することが料る。

また金属成分の耐酸化性において、複合セラミック焼結体の使用温度が1000で以下のときは、 金属成分の面積率が10%程度と高くても、何等 問題を生じない。

なお、前記手店によれば、金属成分の面積率を 及大30%程度まで上げることが可能である。

第3回(a)、別は、複合セラミック競技体2-B における直翼成分の面積平測定位置と、その面積 平の変化を示す。

その面積率の規定位置は、第3図(a)に示すように複合セラミック機能体で、Bの長さ方向に心う中心線の、O上であって、一端面より5mのは点、以後10m間隔でも~n点の14級所である。

	金属 高 (火)	< 0.3	1~8	<u>~</u>	12~15	< 0.1	5~7	7,4	1~9
	英雄和拉伯 (E.c. HPan'/3)	8.4	12.3	9.6	13.2	9.2	14.3	10.8	13.1
-	服が浴さ (#Pa)	1190	1250	980	1160	1210	1420	840	1090
∢	最大気孔の 平均直径 (μm)	1	0.2	ş	0.3	-	0.1	1.8	0.4
	H: IK (g/cm³)	3.39	3.45	3.34	3.40	3.35	3.42	3.46	3.50
	# # # #	1 - A	1 - 8	2 - A	2 - B	3 : 4	3 - 13	٧ - ٧	9 · }

第3図四より、複合セラミック焼貼体2 - Bにおいて、その中央領域で金属成分の含有量が最ら 多く、中央領域から両端部に向うに従って金属成分の含有量が高減することが利る。

#### C. 発明の効果

特許請求の範囲第(1)項記載の発明によれば、比較的高密度で、機械的強度の優れた複合セラミック統結体を提供することができる。

特許線状の範囲第(2)項記載の発明によれば、射記協合セラミック挽結体を確実、且つ容易に得ることができる。

# 4. 図面の簡単な説明

第1回は複合セラミック焼結体の過端を示す要 部級新料視回、第2回に複合セラミック焼精体の ロックウエル硬き変化を示すグラフ、第3回回は 複合セラミック焼結体における金銭な分の面積下 調定位置を示すぬ期回、第3回回は複合セラミッ

# 特開平3-54143(9)

第1図

ク 焼結体における金属成分の面積率変化を示すグ ラフである。

1 …複合セラミック焼結体、2 …複合部、3 … 表層部

3-

